# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑩日本国特許庁(JP)

**卵特許出願公表** 

四公表特許公報(A)

平4-500798

❷公表 平成4年(1992)2月13日

⊕Int. Cl. \*

識別記号

庁内整理 号 9164-4C

審 査 請 求 未請求 予備審査請求 有

部門(区分) 3(2)

(全 16 頁)

A 61 K 31/70 9/00 ABE

9164-4C H 7624-4C V 7624-4C\*

会発明の名称 硫酸化糖類の用途

②特 顧 平1-501022

**多**23出 顧 昭63(1988)12月21日

❷翻訳文提出日 平 2 (1990) 6 月20日 ❷園 際 出 願 PCT/DK88/00217

● 国際公開番号 WO89/05646● 国際公開日 平1(1989)6月29日

優先権主張 Ø1987年12月21日Øデンマーク(DK)Ø6740/87

@発 明 者 パールーシャロム, ダニエル

デンマーク、デイケイー2980、コッケダール、リペゲンゲット 21

3

②出 願 人 ブーク メデイテック エイ

デンマーク、デイケイー2900 ヘレラップ、ストランドペイエン

122

四代 理 人 弁理士 野河 信太郎

郵指定 図

AT, AT(広域特許), AU, BB, BE(広域特許), BG, BJ(広域特許), BR, CF(広域特許), CG(広域特許), CH, CH(広域特許), CM(広域特計), DE, DE(広域特許), DK, FI, FR(広域特許), GA(広域特計), GB, GB(広域特計), HU, IT(広域特計), JP, KP, KR, LK, LU, LU(広域特許), MC, MG, ML(広域特許), MR(広域特計), MW, NL, NL(広域特計), NO, RO, SD, SE, SE(広域特計), SN(広域特計), SU, TD(広域特許), TG(広域特許), US

最終頁に縫く

# 耕 求 の 穏 囲

- 1. 炎症もしくは感染症の発現の予助もしくは治療、非勝敗の 前絡性もしくは癌性疾病の治療もしくは予防、皮膚、結合和機 もしくは非口腔粘膜の刺激もしくは火傷の予防もしくは治療、 または皮膚、結合和組もしくは粘膜の老化の予防もしくは治療 のために、体腔のライニングを含む、動物もしくはヒトの皮膚、 非智期粘膜面もしくは非口腔粘膜面に局所堕布するか、または 動物もしくはヒトの、関節を含む組織への注射もしくは外科手 術の刺傷もしくは体腔への移額を行うための医薬;または伝染 性、悪性もしくはアレルギー性/免疫性の疾症の治療もしくは 予助のために全身的注射をする医療を;製造するための、破酸 化物、その傷もしくは縁化合物の用途。
- 1、簡が、単値、オリゴ値もしくは多額である間求項1配像の 用途。
- 3. 単値が、キシロース、フルクトースおよびグルコースから なる扉から温択される請求項2記載の用途。
- 4. オリゴ糖が、シュクロース、ラクトース、マルトースおよびセロビオースからなる群から選択される二糖である精水項2 記帳の用途。
- 5. 多額が、デキストラン、ヘパラン、アルマタン、プロテオ デルマタン、ヘパリン、コンドロイチン、アミロース、グルコ サミン、グリコサミノグリカン、およびムコ多額もしくはその サブユニットからなる群から選択される線水項2紀載の用途。
- 8. 硫酸化額が、非碳酸化多額の、例えばヒアルロン酸と組合

わされる請求項目記載の用途。

- 7. 簡が、ボリ蘇酸化額の、特に過碳酸化糖である請求項 I ~ 6 のいずれか I っに記載の用途。
- 8. ずり乾酸化糖がシュクロースオクタスルファートである納 求項7記載の用途。
- 9. 硫酸化糖が、増化されるかまたは塩を影成する物質が、金 鼠の例えばアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属(例えばナ トリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウムもしくはパリ ウム)またはアルミニウム、亜鉛、銅、ジルコニウム、チタン、 ピスマス、マンガンもしくはオスミウム、または有機塩基(例 えばアミノ酸)である請水項1 紀載の田泳。
- 10. ポリ硫酸化糖が、シュクロースオクタスルファートのカリウム塩もしくはナトリウム塩である請求項 8 記載の用途。
- 11、ポリ硫酸化物が、シュクロースオクタスルファートのアル ミニウム精塩であるスクラルファートである請求項 8 記載の用 油
- 12. 医素が、皮膚もしくは粘膜への局所適用に適切な、例えば、 砂剤、ペースト剤、飲膏、ローション剤、ゲル剤、クリーム剤、 塑剤、乳制液剤、溶液剤、腫制液剤、スプレー剤、スポンジ、 ストリップ、プラスター、パッド、ドレッシングもしくはオス トミーブレートの形態である酵求項 1 ~11のいずれか 1 つに紀 他の用途。
- 13. 医素が、製剤に対して、0.001~99重量が、一般に0.01~ 75項最多、さらに一般に9.1~20質量多特に1~10質量多の量

の硫酸化物からなる局所用製剤の形態である請求項 1 ~12のいずれか!つに記載の用途。

- 14. 馬所用製剤が、1日に1~10回堕布されるようになっている時水項14記載の用途。
- 15. 粘膜が、腫、鼻もしくは頭の粘膜である酸水項 | 紀載の用 油。
- 16. スクラルファートが、非威酸化多額の例えばヒアルロン酸 と組合わされる請求項15紀載の用油。
- 17. 医素が、製剤に対して、スクラルファートを、0.1~99重 最等、好ましくは10~75重量%および最も好ましくは25~65重 最彩含有する局所用製剤の形態である請求項15または16に配線 の用途。
- 18. 医素が、酸坐薬、タンポン、腹洗浄用無胸液、腫用錠剤も しくはトローチ、腹用のクリームもしくはゲルもしくは軟膏、 鼻用挿入剤、鼻用の調剤もしくはスプレー剤、鼻肝の軟膏もし くはゲル剤、または質用剤剤、膜用敷剤、膜用ゲル剤もしくは 取用挿入剤のような、難、鼻、もしくは酸への塗布に用いるの に適切な影熱である請求項口配数の用涂。
- 19. 減酸化糖もしくはその塩もしくは結体を、医療として許容される担体もしくは賦影剤とともに含介する、特に、皮膚、非腎臓粘膜面、非口腔粘膜面または非膀胱粘膜面に局所塗布するための医療製剤。
- 20. 界、呼吸器官、眼、耳、脏、外陰部の結膜: くちびると肛門周辺領域のような境界領域: および皮膚に局所無者するよう

設計されている鉄東項19記載の茨婁製剤。

- 21. 糖が、単独、オリゴ第または多額である額求項18または20 記載の展裏製剤。
- 22. 単額が、キシロース、フルクトースおよびグルコースから なる群から選択される歳永項21記載の医書製剤。
- 22. オリゴ糖が、シュクロース、ラクトース、マルトースおよびセロビオースからなる群から選択される二糖である請求項 21 記載の医器制制。
- 24. 多額が、デキストラン、ヘパラン、デルマタン、プロテオ デルマタン、ヘパリン、コンドロイチン、アミロース、グルコ サミン、グリコサミノグリカン、およびムコ多額もしくほその サブユニットからなる癖から選択される糖求項21記載の医露製 加。
- 25. 就做化額が、非就散化多額の例えばヒアルロン酸と組合わ される路水項19または20に記載の民富製剤。
- 26. 糖が、ポリ硫酸化物の特に過硫酸化物である請求項19~25 のいずれかしつに記載の底鑑製剤。
- 21. ポリ収険化物がシュクロースオクタスルファートである結 水項18記載の医器組成物。
- 18. 硫酸化糠が、閉化されるかまたは塩を形成する物質が、金 脳の例えばアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属(例えばナ トリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウムもしくはパリ ウム)またはアルミニウム、亜剤、刷、ジルコニウム、チタン、 ビスマス、マンガンもしくはオスミウム、または脊機塩蒸(例

えばアミノ酸)である結束項19または20記載の医薬製剤。

- 28. ポリ硫酸化物が、シュクロースオクタスルファートのカリウム塩もしくはナトリウム塩である線水項18紀酸の用途。
- 30. ポリ底酸化糖が、シュクロースオクタスルファートのアルミニウム親塩であるスクラルファートである糖求項28紀載の用途。
- 11. 皮膚への助所適用に適切な、例えば、粉剤、ペースト剤、 飲料、ローション剤、ゲル剤、クリーム剤、整剤、乳酶液剤、 溶液剤、腫胸液剤、スプレー剤、スポンジ、ストリップ、プラ スター、パッド、ドレッシングもしくはオストミープレートの 形態か、または溶液剤もしくは腫脂液剤のような全身的注射に 適切な形態である請求項18~10のいずれか~つに記載の医療質
- 32. 硫酸化酸を、製剤に対して0.001~99重風%、一般に0.61~75或銀%、さらに一般に0.1~20重用%、とくに1~10重量%の量で含有する場所用製剤の形態か、または硫酸化糖を、溶液剤もしくは製剤に対して、0.01~75重量%、より一般的に0.1~20重量%、とくに0.5~10重量%の濃度で含有する溶液剤もしくは製剤剤の形態である排水項19~31のいずれか1っに紀、軟の医薬製剤。
- 32. 非時間の前級性もしくは病性疾病の予防もしくは治療;皮膚、結合組織もしくは非口腔粘膜の刺激もしくは火傷の予防もしくは治療;または皮膚、結合組織もしくは粘膜の老化の予防もしくは治療を行うために;皮膚、粘膜もしくは組織に対して

治線上もしくは予防上有効な悪の確酸化糖もしくはその塩もしくは間体を塗布することからなる、体験のライニングを含む、 動物もしくはヒトの皮膚、非胃腸粘酸面もしくは非口腔粘膜面 の表話もしくは感染症の発展を予防もしくは治療する方法。

- 34. 硫酸化糖またはその塩もしくは糖体の治療上もしくは予助 上有効な量を、動物もしくはヒトに全身的に注射することから なる、動物もしくはヒトの、伝染性、悪性もしくはアレルギー 性/免疫性の疾病を予助もしくは治療する方法。
- 35. 輪が、単簡、オリゴ館もしくは多額である第末項32または 34に記載の方法。
- 36. 単盤が、キシロース、フルクトースおよびグルコースから なる群から選択される終水項35記載の方法。
- 37. オリゴ前が、シュクロース、ラクトース、マルトースおよびセロビオースからなる群から選択される二糖である筒水項35 記載の方法。
- 88. 多糖が、デキストラン、ヘパラン、デルマタン、プロデオデルマタン、ヘパリン、コンドロイチン、アミロース、グルコサミン、グリコサミノグリカン、およびムコ多糖もしくほそのサブユニットからなる群から選択される請求項35記載の方法。
- 31. 硫酸化钠が、养硫酸化多钠の、例えばヒアルロン酸と組合 わされる請求項32支たは34に記載の方法。
- 46. 誰が、ポリ硫酸化物の、特に過硫酸化物である緑水項33~ 39のいずれか~つに記載の方法。
- 41、ポリ莪酸化粧がシェクロースオクタスルファートである時

東項40紀載の方法。

42. 硫酸化粧が、燥化されるかまたは塩を形成する物質が、金 僕の例えばアルカリ会員もしくはアルカリ土類会員(例えばナ トリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウムもしくはパリ ウム)またはアルミニウム、亜鉛、銅、ジルコニウム、チタン、 ビスマス、マンガンもしくはオスミウム、または実施塩基(例 えばアミノ酸)である線水項33または34に記載の方法。

42、ポリ底酸化粧が、シュクロースオクタスルファートのカリ ウム塩もしくはナトリウム塩である請求項4!記載の方法。

44、ポリ寵彦化粧が、シュクロースオクタスルファートのアル ミニウム結構であるスクラルファートである請求項引記載の方

45. 硫酸化粧もしくはその塩もしくは糖体が、粉剤、ペースト 利、飲膏、ローション剤、ゲル剤、クリーム剤、塗剤、乳飼液 剤、溶液剤、腫制液剤、スプレー剤、スポンジ、ストリップ、 プラスター、パッド、ドレッシングもしくはオストミープレー トとして適用される請求項32および25~38のいずれかしつに紀 錆の方法。

44. 就麼化糖が、「日に」~10回盤布される請求項45記載の方 ili.

47. 硫酸化糖もしくはその塩もしくは錯体を、培養物の増殖塔 地に承加することからなる超機培養物を増殖させる方法。

群の裏剤、および免疫抑制剤、クロロキン、ペニシラミンおよ び金塩のような密刻がある。

NSAIDは、化学的に異種の医薬群であり、主として労呑 族の凝集カルボン酸で構成されている。この嘉剤は、嘉理的に、 抗炎症、解熱および救痛の効果を有し、そしてプロスタグラン ジンの合成を狙害し、血小板の凝集を低下させる。 NSAID の作用モードはまだ充分に理解されていないが、NSAIDは | つ以上の炎症媒介物質を阻害することが知られている。しか し、プロスタグラン合成の報客と抗炎症効果には十分な組閣閣 係はない。NSAIDに対する主な遺応症は、リウマチ症であ るが、特に支持組織中の支症作用が疼痛と関節強直を起こす場 合である。さらにその鉄筋効果は、月軽困難症、尿石症などの ような、プロスタグランジン阻害効果を利用できる患者の散捩 的な疼痛を経滅するのに利用することができる。またインドメ タシンを含むいくつかの裏剤は、各種の皮膚病を治療するため に皮膚に関係的に使用され、また雌に最新的に用いる独多症型 としても使用されている。

NSAIDを使用すると広いスペクトルの制作用が起こる。 頭頭でしばしば数命的な血液疾患が見られる場合が多く、特に フェニルブタゾンを使用すると起こり、またフェニルブタゾン、 サリチル酸塩およびインドメタシンを用いると、共通して製品 に制作用が起こる。アレルギー反応はありふれたことであるが、 いくらかの患者については、ロイコトリエンのレベルが2次的 に増加することによるプロスタグランジンの狙客が厳囚である。

# 明和實際 硫酸化糖酮の用油

#### 異明の分野

この発明は、硫酸化粧の、抗アレルギー剤、抗感染剤、抗ウ イルス剤、免疫調節剤、抗単性腫瘍剤および抗炎症剤としての 用途に関する。

#### 技術の背景

製御した組織の制在的な観路事象によって必認の概象を適切 に英明することは困難であるが、そのプロセスには一般に特育 なものであると認められているいくつかの特徴がある。これら の特徴としては、最小血管系の穿孔、血液成分の介在中間への 羅旗、および白血球の炎症組織への移行がある。これらの物質 の外に、緊視できる特徴として、よく知られている重定上の最 侠の紅斑、岸柱、圧得および疼痛が一般に付替して起こる。こ の複雑な反応中、ヒスタミン、セロトニン、ロイコトリエン観、 プロスタグランジン類、各種の走化性因子類、ブラジキニン、 リンホカイン類、キニンと相談系、リソソーム健素観および難 式ヌクレオチドのような化学的媒介物 (mediator) が局所的に 遊離される。食器路が損傷領域に移行し、細胞のリソソーム腺 が破壊されて将郷酵素を放出する。これらの理象はすべて必収 反応に陥与している。

いくつもの薬剤が、炎症の発現を抑制するのに利用されてい るが、これらの裏剤としては、御腎皮質ステロイド、いわゆる 非ステロイド抗炎症薬剤すなわちNSAIDからなる大きなー

また肝臓症性と脊髄毒性および中枢神経系の副作用もこれら歳 刻に兵造のものである.

**耐腎皮質ステロイド類と特にグルココルチコイド無は裏理的** -役与則で用いると強い抗炎症効果を有する。これらの薬剤は、 血管の透過性を減少させ、その結果顆粒球の移行を減少させる ことによって、炎症作用初期血管相の炎症作用を特異的に阻害 する。グルココルチコイド載も、甜葉細胞の増殖と、プロテオ グリカン類とコラーゲンを含む細胞間巨大分子の産生とを観客 して、後期の炎症作用と毎復作用を阻害する。グルココルチコ イドは、例えばマクロファージの撮影、波索性抗体の痕生、細 数の免疫性、および時にはリソソーム酵素放出を阻害すること は実験によって判明している。グルココルチコイドを全身的に 使用する遊応症は、動作用のために、諸主療法は別として、非 常に限定され、重重な炎症リウマチ炭炎と、気管反鳴恩と無力 性体質のようなアレルギー性疾虫の歯算な虫者と、血液と容量 と胃腸の免疫疾患の患者に制限しなければならない。局所の用 速には副作用の危険は非常に少ないのでグルココルチコイドは、 階思の吸入治療法、皮膚病のほとんどすべての患者の皮膚への 局所領布、関節、滑波包、腱などへの注射、ならびに眼、耳お よび界の周囲の抗炎症治療に広く用いられている。この周囲使 用に伴う最も重大な副作用は、皮膚と粘膜の萎縮、ざ締および **敬生物の質技感染である。眼において、角襞の液瘍化、緑内障、** およびウイルスの重複感染はおそれられている重篤な副作用で あるので、ステロイド製はお際に多くの必要には差易されてい

8.

その外の放良庭童剤には、ペニシラミン、クロロキン、金塩、 および細胞増殖抑制剤がある。これらの薬剤の主な適応健は、 質篤なリウマチ性関節炎である。これらの薬剤はすべて、全身 的に投与され、多くの重質な制作用を起こす。

したがって、炎症反応を抑制もしくは移正するために局所的 および全身的に用いる別の選刺が必要のようである。 複数化能 割の、まず第一にスクラルファートは、胃と十二階級の機構の 治療(米国特許第3,422,489号、ヨーロッパ特許第181816号 お よび同第192640号参照)とイヌとネコの嘔吐と下痢の治療(ヨ ーロッパ特許第122880号参照)とに従来避用されている。また 放射能の機構をつけた影響のスクラルファートは、胃臓粘膜を 影像化するための診断剤として用いられている。その理由は、 その物質が、胃や上方の小腸中の潰瘍化傾域に選択的に結合す るからである(ヨーロッパ特許第101209号参照)。

American Journal of Gastroonterology、80(3)巻、206~208頁、1985年の"Secratiate: Nov Aspects in Therapy of Ulcers and Lesions"と、ストックボルムにおけるSecond International Sucraliate Symposium Jogether Fith the World Congress of Gastroonterologyとが、口内炎、後硬化液腐、反移性食道炎および飼汁反移性食道炎の治療と、アスピリンの溃疡誘発効果を妨害する治療を含む各種の非溃疡向用途にスクラルファートを使用することを示唆している。

しば形成されるからである。また持続性の潰瘍もしくは改定に よって、疼痛、かゆみ、ひりひりする痛みなどの不快感が中 の程度からひどくなることがある。皮膚と粘膜の突虫と上紀の ような類似の症状の治験に作う問題を解決するために強力な研 突がなされているにもかかわらず、充分に成功した治療法や予

防法はまだ機関されていない。

広炎経作用をもっているというスクラルファートのようなポリ 複酸化筒の効力は、既刊の文献には、胃臓器官において、主として消化性溃疡の治療にスクラルファートを使用することが関示されているにすぎない。

さらに、創傷の治療を促進するための破験化態の用途に関するコーロッパ特許額 220022号には、スクラルファートを創傷に適用した時、長症反応を起こすと記載されている。また、創傷部の局所的な出血もしくは長症を避けるには、0.1~1 mg/mlの低レベルのボリ複酸化精のシュクロースオクタスルファートのカリウム塩の形態が好ましいと記載されている。このことは反対に、この発明によって、スクラルファートを皮膚と粘膜に局所的に用いることによって、優れた抗炎症効果が得られたのである。この発明によってシュクロースオクタスルファートのカリウム塩が局所的および全身的に用いられた時に強力な抗炎症効果を有することが例経された。

生体外のモデルにおいて、スクラルファートの水性製陶液が、 これを投与すると、ヒトの正常な単複細色からの、サイトカイン類であるインターフェロンァおよびインターロイキン2のP 意外なことであるが、ポリ硫酸化糖が、皮膚や粘膜の表面に 局所的に塗布し、また全身的に注射すると抗炎症効果とその外 の非 に興味深い効果を発揮することが見出されたのである。

したかって!つの態限において、この発明は、炎症もしくは感染症の発現の予防もしくは治療、非論性の前傷性もしくは筋酸性疾病の治療もしくは予防、皮膚、結合組織もしくは非口腔、結合組織もしくは大傷の予防もしくは治療のために、体障のライニングを含む、動物もしくはヒトの皮膚、非胃腫粘固面に以所生布するか、または動物もしくはヒトの、関節を含む組織への批射もしくは外科手術の創傷もしくは体でへの移觴を行うための医薬;または伝染性、悪性もしくはアレルギー性/免疫性の疾症の治療もしくは予防のために全身的注射をする医薬を:製造するための、硫酸化糖、その塩もしくは現代を動の用途に関する。

世来の皮膚の診察で一般に思いられている手段は、皮膚に刺激物を再々接触させることによって起こる風疹、発疹および火傷のような刺激と炎症の治療には不十分なことが多い。火傷の患者は、別のしかたで感染しがらなので、皮膚を迅速に直動すことが望ましい。このことは、オストミイを育する患者にもものはまり、この場合炎症を起こすことが多く、恐らく体の分泌物に長期間接触しているためと思われるが時には潰瘍を起こす。というのは鬼作用いられているオストミイの器具は完全に液密的ではなく、皮膚に対してシールされている場所に水分がしば

日A 話性化産生を限害するということが分かった。このことは、 スクラルファートとおそらく格解しイオン化した確康化物のシ ユクロースオクタスルファートが強力な抗炎症効果を発揮する ことを示唆している(変集例 [4]。

臨床動物 支験により、シュクロースオクタスルファートのカリウム塩が、外科手術の創象に局所的に塗布する時および静脈注射を行う時に、良好な耐容性を示すことが分かった。外科手術に続いてシュクロースオクタスルファートのカリウム塩の20sg/ng液を、路と犬に手術後、5 mp/Kg体置の投与量で投与した。体温が急速に正常化し、創傷は化膿も炎症もなく治癒した。同様の治療は、筋のインフルエンザに関連する慢性の角炎の治療および吸引時炎の犬の治療に有効であった。これらの結果は、ポリ硫酸化粧のシュクロースオクタスルファートが、独力な抗炎症効果と抗感染症効果と考えられる効果を発揮すると考えられる(実施例 13)。

シュクロースオクタスルファートのカリウム塩が、光で講発 される紅斑に対して保護するために皮膚に局所的に強布される と、インドメタシンに匹敵する拡炎症性効果を発揮することを、 動物実験で辨証することができた(実施例9)。

級粉砕されたスクラルファートの2%水性酸酶波の耐容性を ラピットの間の試験で検索した。結構、角積もしくは眠の周囲 におけるどんな刺激や炎症反応の微快もなかったので、試験物 は眠を刺激しないと結論した(実施例 i 1)。臨床上、この懸 肠波は、犬と猫の戦の疾病の治療時に、軍者な抗炎症効果と抗 感染症効果を示した(実施例(0)。

とトの應定試験(実施例 8)において、50%のスクラルファートを含有する粉末を、結構切除した結果短い間をもっている子供の質無なおしめによる発疹の治療に用い、その後、その粉末をイレオストミイのまわりの流療性皮膚の炎症の治療に用いた。すべての患者に、その効果は創的でスクラルファートの強い抗炎作用を示唆した。次の段階として、スクラルファートを含すする創傷用パスタを、足の潰瘍を処置するのに試験した。動脈硬化と静脈血行静止の病因の慢性溃疡を研究の対象に進んだ。虚者の約半散が、著しい創傷治療を示した。しかし、もっともかがやかしい効果は、全患者が、痛みが軽減したことをすぐに報告したことと、組織の序種と皮膚の炎症反応が創傷の周辺で減少したことである。

スクラルファートの考えられる抗炎症効果の腹窓に基づいて、 各限の皮膚病にクリーム朝もしくは飲養剤として局所的に投与 する薬剤の試験が行われた。アトピー性皮膚炎、乾癬および中 毒性 手段疹の処理をした際に着しい臨床効果が認められた。得 られた効果は、ステロイドが反応する皮膚病の終度をする際に スクラルファートが、コルチコステロイドの効果に少なくとも 匹敵する抗炎症効果を引きおこすことを示している(客無側8)。

シュクロースオクタスルファートとおそらくポリ磁酸化物の 全グループは、抗炎促活性と、制御治療効果もしくは組織制激 効果の活性との独特の相み合わせによって (ステロイドとNS AIDのような公知の抗炎症癖剤とは逆に)、健康の抗皮症癖 剤に代わるものとして使用されるべき興味ある新しい化合物群になった。さらに消化性液態の治療に用いた彼の副作用が全くないことが報告されているように、シュクロースオクタスルファートのアルミニウム特体であるスクラルファートが極めて高い耐容性を育すること、および皮膚と粘膜に助所的に使う時にスクラルファートとシュクロースオクタスルファートと最らく他のボリ報度化糖は適常の抗炎症薬剤の代替品として非常に魅力あるものになった。

さらに、シュクロースオクタスルファートのような硫酸化糖 は改定反応を修正しもしくは阻止し、および/または組織再生 工程を他の工程を避って刺激することが期待される。しかし機 構は充分分かっていない。

1つの硫酸化物であるスクラルファートは、消化性液体を治療する際に、内用されると、液瘍の表面に優先的に結合することが観察された。これは、確酸化物に共産の性質であり、上配の結合は、碳酸化物の、プロテオグリカンとヒアルロン酸とに結合する性質の結果であると現在低にられている。これらの保強体は、多くの細胞の要面の成分であり、細胞を保護し、実定化して外細胞の表面をそのままに保持する。他の場合には、例えば実皮と支持組織において、プロテオグリカンとヒアルロン酸が細胞が埋包されている保護マトリックスを形成している。さらにいくつかの碳酸化铯、例えば硫酸ヘパラン、碳酸デキストランおよび微酸キシロースはヒアルロニダーゼ阻害剤である。

ヒアルロニダーゼは、ヒアルロン酸とグリコサミノゲリカンのグリコシド結合を触媒的に切断する酵素である。それ較、ヒアルロニダーゼによって、ヒアルロン酸とグリコサミノグリカンが分解することによって、細胞技面もしくは支持マトリックス物質が崩壊して、細胞は、暴寒され、病脈体、炎症維介物質、炎症制、および腐敗剤のような種々の虚剤によって損傷されるようになる。したがって、ヒアルロニダーゼを閉客することによって、複酸化糖が、細胞表面と保護技能組織のマトリックスの再生を促進し、その結果抗炎症作用と組織再生作用を行うと考えられる。

ヒアルロン酸とグリコサミノグリカンの分割生成物も、 炎症 自体の媒介物質として作用し、上記の分割反応の阻害もしくは 能正によって、 シユクロースオクタスルファートと他の破骸化 額は、 炎症反応を阻害もしくは修正し、 組織の再生を容易にし かっ修正する。

したがって、シュクロースオクタスルファートと他の譲載化 計の上記の系理効果は、上皮と粘膜のライニングを \*\*強化する \*\* ことになると考えられる。抗炎症作用を行うのとは別に、 額 関の外表面と結合組織マトリックスの上記の強化によって、 額 関とウイルスが細胞と組織を逃逃しコロニーになるのが一期困 難になる。直接の抗散生物効果の代わりに、間接的な効果が、 シュクロースオクタスルファートもしくは他の確度化糖を粘膜 と上皮の表面に塗布することによって得られる。したがってこ れらの化合物は、皮膚と粘膜の細菌、ウイルスもしくは真臓に よる感染底の治験において場所的に用いることができる。この 抗散生物効果は、シュクロースオクタスルファートまたは他の 破験化物を外科処理と関連して、実神組織に直接協布すること によって利用することができる。多くの感染は、病脈体自体に よって産生されるかまたは誘発されたヒアルロニダーゼによっ て組織内に広がる。シュクロースオクタスルファートまたは他 の破験化物のヒアルロニダーゼ限害効果は、かような感染が広 がるのを防止すると考えられる。

かような抗炎区作用と抗感染作用は、さらに、医療装置を体内に移植もしくは挿入する時にさらに利用することができる。シュクロースオクタスルファートもしくは他の破骸化館を、鉄置の表面コーティングまたは装置自体の材料に組み込むことによって、装置のまわりで起こる、感染と血栓静脈炎反応を含む炎症制級反応が少なくなる(実施例12参照)。かような疾病の存性カテーテル、腹膜透析を用いることができる装置の例は、尿道カテーテル、腹膜透析カテーテル、関系は硬膜の存性カテーテル、静脈カテーテル、電低、乳房補類具、ペースメーカー、中耳管、接眼レンズ、血管精級具、股関節補疑具などである。その外の内途には、アトミーブレート、外部機器具などである。その外の内途には、アトミーブレート、外部機器具などのような長期間皮膚もしくは粘膜上におかれる材料のコーティングがある。

さらにシュクロースオクタスルファートと他の硫酸化糖の細胞表面に対する"強化/修飾"効果は感性の疾病の処置に利用できると考えられる。その例は、基底細胞糖、類都異形成と顕都額などのような表在する疾病および粘膜の悪性腫瘍の、病疾

郎へのシユクロースオクタスルファートまたは他の硫酸化粧の 局所強布、および時には悪性疾病に対する外科熱電を行った既 囲の組織にシュクロースオクタスルファートと数の盗験化論を 放山する若複製剤を置くことによる治療である。シユクロース オクタスルファートまたは硫酸化物の他の連切な製剤を血液液 に注射することは、その細胞面盤質作用によって、以下のよう な疾患に対して有効であると考えられる。すなわち、ウイルス もしくは関ウイルス体が血液細胞に感染することを特徴とする 白血ੑによび他のタイプの血液学的もしくは全身的な悪性疾病 :アレルギー性血液疾患:AIDSおよび他のタイプのウイル ス感染症:細菌性敗血症:およびマラリアと他のタイプの血液 細胞をおかす伝染性炎率に対して有効である。また、シユクロ ースオクタスルファートまたは他の硫酸化糖は、全身投与を行っ て、免疫疾病を治療し、全身的な免疫応答を整復するのに部川 することができると考えられる。後者のタイプの例はしBD (lupus erythematosus disseminatus)のようなコラーゲンの 突虫、皮膚筋炎、類級粉症、変形関節炎、硬皮症、無肉腫症な どである。

さらに、シュクロースオクタスルファートと他の硫酸化糖は、 細胞両修復作用をもっているので、生体外での細胞培養物の増 破垢地への必加物として有用である。

この発明は、 ちらに、 医素製剤、特に上記のどの用途にも用いる 医薬製剤に関し、 この製剤は、 シユクロースオクタスルファートと体の複数化能もしくはその場もしくは維体単独、 または

いくらかの患者の場合、硫酸化物は非腐酸化多糖類の例えば ヒアルロン酸のような他の刺瘍治療物質を紹合わせて用いると 有利な場合がある(実施例7参照)。

納としては、ポリ硫酸化物もしくは過酸酸化物(peraulphated saccharide)が好ましく、このことは2つ以上、できればすべ ての硫数合有分子が、投水化物部分の微模器として存在してい ることを意味している。

いくつかの場合、硫酸化粧は、会図の例えばアルカリ会図も しくはアルカリ土製会図の例えばNa、K、Ca、Mgもしく はBaまたはAi、Zn、Cu、Zr、Ti、Bi、Mnもし くはOsで烙体化されるか、またはその会質との塩を形成する。 嬰任好ましい塩は、カリウム塩とナトリウム塩である。

好ましいオリゴ葡萄は、単簡順と二種額である。この発明の 組成物は、過度酸化二糖、任息にシスクロースオクタスルファ ートを含有するものが最も好ましい。

この物質は、例えば、ローロッパ特許第220022号に関示されているようにして製造される。

紙像化糖はそのまま投与する場合かあるが、一般に「以上の 医薬的に容認される退体もしくは試影剤と組合わせて、局所逆 市もしくは全身節布に飛切な影像で提供される。換言すれば、 砂剤、ペースト剤、飲膏、ローション剤、ゲル剤、クリーム剤、 強剤(salve)、乳調液剤、溶液剤、熱腸液剤、スプレー剤、 スポンジ、ストリップ、ブラスター、パッド、ドレッシングも しくはオストミイプレートのような液体、半面体もしくは固体 これらの化合物と医療として許容される臓形剤とで構成されている。

きらに別の散機として、この発明は、非静跳の前額性もしくは は感性疾病の予防もしくは治療:皮膚、結合組織もしくは非口 競技の刺激もしくは火傷の予防もしくは治療:または皮膚、 結合組織もしくは粘膜の老化の予防もしくは治療を行うたと に皮膚、結験もしくは組織に対して治療上もしくは予防上有効 な無の残骸化器もしくはその塩もしくは単体を療布することは の残骸化器もしくはその塩もしくは単体を療布する。 非質疑も の多な、体腔のライニングを含む、動物もしくはヒトの皮膚、 非質疑拡張面もしくは非口腔粘膜面の炎症もしくは感染を のなない。 ななる、体腔の方法とと、 の炎症を は治療することからなる、動物もしくはヒトの、 くは結体の治療上もしくは予防上有効な量を、動物もしくはヒトの、 くははよの治療上もしくは予防上を なる身的に注射することからなる、動物もしくはヒトの、 なた、 後性、患性もしくはアレルギー性/免疫性の炭資を予防もしく は治療する方法に関する。

この発明の重要な整様は特許原求の範囲から明らかである。 発明の詳細な展明

この我明に従って用いられる確像化額は、単額の例えばキシロース、フルクトースもしくはグルコース:オリゴ額の特に、シユクロース、ラクトース、マルトース、セロビオースのような二額:またはデキストラン、ヘパラン、デルマタン、プロテオデルマタン、ヘパリン、コンドロイチン、アミロース、グルコサミン、グルコサミノグリカンおよびムコ多額もしくはそのサブユニットのような多額である。

の局所製剤の形態である。

羇所染布用に、製剤は、以下に示すような局所染布に運常用 いられる医薬用観形剤を用いて、温常の医薬プラクティスにし たがって製造することができる。すなわち、触形剤としては、 ベクチン、ゼラチンとその誘導体、ポリ乳酸もしくはポリグリ コール酸のポリマーもしくはそのコポリマー、メチルセルロー スもしくはカルボキシメチルセルロースもしくは酸化セルロー スのようなセルロース誘導体、グアーガム、アラビアゴム、カ ラヤゴム、トラガカントゴム、ベントナイト、塩天、カーポマ ー、ブラダーラック、セラトニア、デキストランとその誘導体、 ガデイゴム、ヘクトライト、イスパグラ・フスク、ポリビニル ピロリドン、シリカとその誘導体、キサンタンゴム、カオリン、 タルク、最初とその誘導体、パラフィン、水、植物油と動物油、 \* ポリエチレン、ポリエチレンオキシド、ポリエチレングリコー **ル、ポリブロビリングリコール、グリセロール、エタノール、** プロパノール、プロピレングリコール(グリコール質、アルコ ール類)、固定油、ナトリウム、カリウム、アルミニウム、マ グネシウムもしくはカルシウムの塩(何えば塩化物、炭酸塩、 重炭酸塩、クエン酸塩、ゲルコン酸塩、乳酸塩、酢酸塩、ゲル セプタン酸塩もしくは番石酸塩)が挙げられる。

またこの発明の製剤は、乳腸剤、安定化剤、保存剤などのような他の添加物を使ってもよい。

呼吸品収集の治療に用いるために、この発明の製剤は、吸入 用の助剤、溶液もしくは糖酶液、スプレー製剤もしくは類似の 適切な製剤として製剤される。

プラスター、スポンジ、ストリップ、パッドなどのドレッシングは、股路箱もしくはガーゼもしくはポリマー物質のようなドレッシングの材料に、威酸化額の溶液もしくは最高液を含液ませ次いで乾燥させることによって製造できる。あるいは、磁酸化額を含有するペースト、ローション、クリームまたはゲルは、使用の麻的に、類便にドレッシング材上に流延することができる。

例えば、難、鼻および眼の粘膜のような粘膜の治療用に、この発明の製剤は、例えば腫用の盤剤、ゲル剤、飲食、落液剤もしくは軽調液剤または腹挿入剤、鼻用の溶液剤、腫胸液剤、ゲル剤、飲膏もしくは腫入剤、または眼用の溶液剤もしくは腫腫液剤、ゲル剤もしくは軟膏剤もしくは軽への挿入剤の形態で作製される。かような製剤は、上紀のうちのいくつかの通常の賦影剤を用いる通常の医薬プラクティスにしたがって製造することができる。

一般に、この免明の医薬製剤は、磁酸化物を、全製剤に対し
0.001~93質量%、一般に0.01~7.5度量%、さらに一般的に0.1
~20度量%、特に1~10度量%含有している。特に、磁酸化物
がシュクロースオクタスファートの場合、その製剤中の好まし
い典度は、0.5~50%、特に例えば1~10%ような0.5~25%で
ある。治療すべき症状の種類と政態度によるが、1日に1~10 阿依布するのが適切である。

特定の各患者に用いられる硫酸化物の農産は、勿論、製剤の

種類と目的とする用途のみならず確敬化館の溶解特性に左右されるが難溶性および実質的に不溶性の硫酸化額については関剤の粒子性と影響にも左右される。また粒子性が小さい程識溶性もしくは実質的に不溶性の硫酸化糖もしくはその酸体の分配が透い。破酸化糖の不溶性もしくは腫溶性の進むしくは酸体は、たとえば、粒子様が200μμ以下、さらに100μμ以下の酸細粉束の影響で用いるのが好ましいことが多い。いくつかの目的のために質ましい非常に小さい粒子様の例は、50μμ以下、さらに20μμ以下であり、いくつかの場合は、10μμ以下さらには5μμ以下である。

この発明の製剤は、硫酸化糖以外に次のような活性素剤を含有していてもよい。すなわち、抗磨剤、抗ウィルス剤、抗臭菌剤、駆虫剤、日除け剤、ビタミンとビタミン誘導体もしくはその類似体、抗新生物剤、抗維維素溶解剤、血液凝固改質剤、防腐剤、頻路剤、易所麻酔剤または抗炎症剤である。

上記のように、競歌化館は、刺激、皮症もしくは大傷を含む 皮膚、粘軟、もしくは組織の症状に関連する用途、または皮膚 の機腐化の予防に有用である。さらに外部の化学裏剤(例えば アレルゲンまたは散もしくは塩基のような腐蝕性物質)、また は尿、汗もしくは胃腫の分泌物のような体の分泌物との接触を 外圧、熱、環離放射器もしくは光(本願の明細書と特許原の 個別では無外線を含む)とによって起こる皮膚の症状を軽微化 物で治療するか:または上記の裏剤もしくは分泌物によっても たらされる皮膚の機構を含か。

額を添加することが特に存利であることが分かった。

縦酸化額を使用することが治療上もしくは予助上必要な特定の疾病の例は次のとおりである。

# 皮膚腎(くちびる、脾粘膜および肛門領域)

打球: 例えば結替プラスターの貼布もしくは過剰の機然(日 焼け、おしめ、運動)のような、余り危険でない皮膚制度によっ て起こることが多い進断された汗線によってもたらされる急性 の皮症性障害の生成と定義する。

間譲歩: 紅度、刺離、微飲およびいくつかの患者では、衰在 性の亀裂を特徴とする対向する皮膚面の急性の表在性炎症と定 無する。

作様: 患者が、かくことによって本能的に苦痛からのがれようとする、全敵的もしくは悶邪的なそう痒感覚と定義する。

ぎ紙と調き:貯額性耐絶度、験額、丘疹および小節を特徴と する皮粉除の炎症と定義する。

紅色階級のような表在性の細菌皮膚感染症:機器とカンジダのような表在性の真関感染症;単純胞形、帯状疱疹、麻疹、水起、は、尖湿症;非特異的な、またはマイコブラズマ、クラミジア、カンジダ、トリコモナス族(Triconones)の真菌などによっておこるパギノーシス(Vaginosis)。

皮膚炎:紅斑、滲出液、かさぶた、スケーリングを特徴とし時には小路を特徴とする、微生物の感染のあるなしにかかわらない、急性もしくは慢性の皮膚の表在性炎症と定義する。接触皮膚炎、アトビー皮膚炎、静器皮膚炎、神経皮膚炎、単純性

答案、栗刺兔疹、結節性紅変、多形性紅疹、粃糠性質さ、扁平 吝癖、乾癬、魚鱗癬、うっ血性皮膚炎、および手足の慢性皮膚 及が含まれる。

急性目鏡けなどの表在性火傷と日始けに対する保護剤。

強眼袋虚、おしめ、オストミーパッドもしくは類似物、包帯、 ブラスター、電抵、カテーテルなどを皮膚上に直接おくことに よる二次的な皮膚刺激。

圧力傷に対する予防。

既紙、貯、よう、汗腺炎および度。

専民、肛門胃辺のそう輝症および外陰炎。 しわおよび老化放 両および領ふけに対する機振的かつ予防的な美容上の治療。

# 呼吸器疾患

アレルギー性界炎:季節的もしくは多年性のくしゃみ、非難、 界光血、および結膜炎および咽頭炎が多いことが輸産。

急性界炎:鼻钻膜の焊離、鼻の排泄および鼻づまり、ほとんどの場合かぜウイルスで起こる。

静災患:内因性もしくは外因性の気管支喘息、慢性気管支炎 に対して二次的な肺炎症反応、肺臓峡症、肺線維症、グッドパ スチュア症候群。

節の炎症性反応。

# 耳、鼻および咽喉の疾病

急性外耳炎、外耳のフルンケル症および耳真菌症。

外条性および感染性の鼓膜炎。

急性エクスターキオ耳管炎。

急性型波性耳炎。

急性および慢性の副鼻腔炎。

#### 戦の疾生

外傷もしくは異物または手術後の炎症によって起こる眼の値 域の存储。

戦験アレルギーと眼瞼炎: 皮粒腫と霰粒腫。

最生物が興因の急性と慢性のカタル性結構表。

アレルギー性(非串)結膜炎。

トラコーマ、

依賴炎、上強膜炎。

表在性斑点性角膜炎、樹枝状(ヘルペス性)角膜炎、

円板状角膜炎および角膜の創傷。

虹彩炎、虹彩毛操体炎。

下紀 灰虫の 抗アレルギー/免疫 関節、抗炎症治療としての全身的(. V. 治療

# 総合組織の疾病

全身的紅斑性額額、結節性多発動額炎、便皮症、多筋炎、皮膚筋炎、リウマチ繰関節炎。

# アレルギー/免疫疾虫

過敏症、血膚病、癌血性貧血、アレルギー/中毒性無顆粒球症。

#### 恶性疾患

急性白血肉、慢性骨髄球白血病、慢性リンパ球白血病、ホド キン病、リンパ肉腫、骨質腫、あらなる起源の転移性腫、転移

て破壊されると、ポリ硫酸化粧がその領域に特異的に結合する。 この性質は、パリウム、ジルコニウム、チタン、オスミウム塩、 またはシユクロースオクタスルファートもしくは触のポリ硫酸 化糖のX線濃密製剤を用いてX線砂断に用いることができる。

この発明を以下の実施例で説明するが、この発明を限定する ものではない。

(以下余白)

# 性界數性。

# 感染性灰垒

AIDS、細胞性軟血症、全身的真関感染症、リケツチア病、性ショック症候群、伝染性単球増加症、シトメガロウイルス 感染症、インフルエンザ、ポリオ、マラリア、リーシュマニア 症、トリパノソーマ症、トキソブラソマ症、ラッサ熱、食熱病。

下紀の前島性もしくは犠牲契前の局所注射もしくは移植治療 もしくは局所患な治療

eite colli uteriの癌、類都器、子宮内臓癌、あらゆる起源 の癌の手術単位における癌、基底細胞癌。

下紀の組織、骨、関節もしくは筋骨格の疾患の注射による治療。

職政、勝朝炎、勝頼権組織炎、清液包炎、線線筋炎、筋炎、 結合組織炎および上額炎、過労と診療、ねじり、脱臼、手根ト ンネル症候群、筋膜炎、リウマチ機関節炎の滑膜炎、伝染性関 節炎、arthritis pricaのpopoerthritis、脊髄炎、软骨硬化症、 リーター症候群、骨炎、骨髄炎。

外科手術単位における、依感染効果と、枕炎症効果と、組織 相職化/再生効果とを達成するための外科処置と関連する組織 砂値法。

上記のように、スクラリファートが胃液瘍の治療に内用されると、制傷の粘膜の表面に優先的に結合することが観察され、また、このことはポリ酸酸化糖に共通の性質と考えらられる。 従って、粘酸のライニングが、液瘍もしくは悪性の作用によっ

#### 実施例:

次の成分から場所用粉末製剤を調製した。

スクラルファート斑	30 €
ベクチン	10 g
ゼラチン	10 g
カルボキシェチミャミューマ	10-

東アピックラボラトリーズ社(Abic Laboratorles)、イスラエルが最初末状で提供。

数粉末状スクラールファート(包径2~100≠m)を他の散粉 末状成分(包径<250≠m)と十分に提合して粉末とした。

# 実施例 2

次の成分から局所用飲膏製剤を調製した。

スクラルファート	30 €
ベクチン	10 g
ゼラチン	10 €
カルボキシメチルセルロース	10 €
分留マシ油	80 g

最粉砕したスクラルファート(粒子径 2 ~100gm)を他の厳 都来成分と充分に混合した。得られた粉末に分割ヤシ曲を加え て、適切なコンシステンシイ(consistency)にして、粒子成 分がほぼ均一な分散液を得た。

# 突施例 3

次の成分から局所用軟膏製剤調製した。

スクラルファート

30 g

ヒアルロン酸		1.5g
ベクチン		10 @
ゼラチン	*	18 g
смс		lt g
分留ヤシ柏		60 g

**教牧子状スクラルファート(粒子毯 2~100μm)を他の教牧** 水状成分とよく混合した。得られた粉末に分散ヤシ油を加えて 週切なコンシステンシイにして、粒子成分がほぼ略均一の分散 液を得た。

# 突施例4

次のの成分から場所用眼剤を調製した。

スクラルファート策	1%
カーポポール934	9.5
マンニトール	<b>5%</b>
ベンザルコニウムクロリド	0.01%
E D T ∧ ナトリウム	0.05%
水酸化ナトリウム適量	pH 6 にする
滅菌水	加えて100%とする

京ギュイリニ化学社(Quilini Chemie)、西独製の敷設末状スクラルファート(位性10μm)。

#### 資施例 S

#### 眼科印製剂

次の成分から概料用製剤を調製した。

スクラルファート家 2%

#### ヒトの摩床試験

A)先天性巨大結構症(ヒルシスプルング病)を直すために手 関を行った2名の効見(男の子と女の子)に、紅斑、炎症およ び酸症を伴う置異な皮疹が発生した(鼻が短くなったために、 消化酵素と時には酸が接触したために起こったと考えられる)。 実施例1の製剤を、おしめを交換する皮症に患節の皮膚に整布 した。治療して1日後に症状は劇的に改善され、治療後2~3 日で皮疹が完全に消失した。この治療を6ヶ月間続けた。手術 後のはじめの4ヶ月間は、スクラルファート含有粉末の毎日の 蟄むが中断すると皮疹が再発生した。しかし6ヶ月後は、治療 は停止することが可能になり、例えば下痢の後に時々消費する 程度であった。

B)回顧フィステル(遺産:イレオストミー)の周囲に被痛を 免生した回題フィステル有する程序単名を実施例 Lの製剤で治 敢した。回動フィステルのまわりに検痛を阿様に発生した10名 の他の患者からなる対照群を、同量のペクチン。ゼラチンおよ びカルボキシメチルセルロースを含有する粉末製剤 (すなわち スクラルファートなしの実施例 Lの製剤)で治療した。各患者 に、2週間にわたって、オストミイパッグを変える皮に粉末を 数布した。

治療を始めてから3日後、スクラルファート含有砂束で治療 した群の患者には、回腸フィステルの周囲に潰瘍は全く認められなかったが、一方、対照群の患者のうち7名は大なり小なり 回腸フィステルをわりに潰瘍を示した。2週間の治療の後、ス プロピルメチルセルロース 0.85% ベンザルコニウムクロリド 0.81% BDTAナトリウム 8.05% 協化ナトリウム 0.8% 破職水遺量

東ギュイリニ化学ルードヴィッヒスハーヘン社(Guiliai Chea io Ludwigshafan)、西独、製の敷粉末状(18ga)。

#### 玄监例 6

皮膚及び粘膜用の局所製剤を、スクラルファート粉末(粒径 50~180μs、ギュイリニ化学ルードヴィッヒハーヘン柱、西拍、製) 5 重量%と、セチルアルコール、羊毛糖精製品、ミリスチン酸イソプロビル、ツゥイーン60、スパン68、ダイメチコーン (diacticose)、グリセリン、ソルビン酸及び減壊水の総合物とを混合して調製した。

# 実施例 7

A)次の成分から皮膚及び钻膿用局所製料調製した。

スクラルファート扮末寮	5 %
パラフィン曲、グリセリン、セチルアルコール	55%
4級アンモニウム化合物	0.7%
ステアリルアルコール	1%
コーカリ神楽書	

来ギュイリニ化学社、西独、製の散粉末状スクラルファート

(≤10#m)。 実施例 8

クラルファート合有粉末で治療した群の患者の1人は続く3日 間の2つの期間に液瘍化を生じ、患者の1人は死亡し、幾りは 全期間を適じて液瘍を生じなかった。対照群中、2名の患者は 全期間、液瘍を生じなかったが、他のすべての患者は、続く2 日間以上、液瘍化と質素な耐激が起こった。患者のうち2名は、 全期間にわたって回島フィステルまわりに濃瘍を生じた。

これらの試験に基づいて、この発明の製剤は、胃臓の分泌物 によって起こる皮膚の、液瘍及び顆似の症状との治療に用いて 成功すると結論した。試験B)はスクラルファートが、起心中 の他の成分よりも、改善に関与していることを示している。 C) 成血性もしくは静脈うっ血性の慢性の臀部潰瘍がある14名 の高齢者の患者(48~88金、早均10金)を富無異2の製料で治 僚した。治療開始時に、線死組織切除手腕を行った。次いで劇 你にペーストを充填し、展開の皮膚の性質によって、創傷の経 **埃をプラスチックフィルムもしくはパーテメント紙で覆った。** 一遍関係に取替える時に、過剰ペーストが存在する場合。肉参 組織を壊さないように過剰のペーストを注意深く除去して、モ の治療を構萃した。すなわち制御は折しいペーストで充填し、 創御領域を使った。 7人の事会は、治療の2~3ヶ月後に安全 に治療したか、またはほとんど完全治療に近い状態であった。 刺病治療効果は、各対頭の刺媒の大きさを測定することによっ て評価した。治療の最初のしか月間で、9名の患者の何傷の大 まさが減少し、最初の傷の大きさは9人の患者について平均18 %まで減少した。3人の患者では制傷の大きさについては全く

特表平4~500798 (10)

効果がなく、最後の2名の史 は耐定しなかった。劇傷の痛みは、0 = 痛みなし~3 = 強いの尺度で評価した。全患者について、一般に、刺傷にペーストを堕布した後、放時間以内に痛みが香しく経験した。縄間の組織の浮観が減少し、刺傷所忍の浸飲し改定を起こした皮膚が治癒するのが観察された。ほとんどの刺傷は、最初、フィブリン、練および食色の壊死部をもっていた。これらは、すべての患者において、治療後、感染していない、きれいな赤い内穿組織を育する \*\* 赤い刺傷\*\* に変わった。ベースラインと、続く4 週間の治療期間における痛みと焼かの

第 1 表

平均スコアを第1表に示す。

	平均スコア (0 = なし~3 = 彼い)				
	ベースライン	上週間後	2.週間後	3週間後	4 運額後
器力	2.21	1.50	1.31	l.18	1.00
焼か	1.92	1.28	1.19	0.61	0.60

侵性の物部の漁舗に助所的に切いたスクラルファートは、明 確な制傷的懸効果をおこすようである。同時に、スクラルファ ートの創御用ペーストの顕著な抗炎症効果があった。すなわち、 組織中の保軽が減少し、制傷まわりの炎症をおこし浸飲した皮 膚が治療した。

D) 各種の皮膚病に対するスクラルファートの抗炎症効果を、 アトビー性皮膚病、乾癬、中毒性の手湿疹および毛包炎の成人 患者について評価した。5 健康%のスクラルファート粉末を含

講教の症状が全くなくなったという意味で治癒した。乾鬱の患れは、2~4週間の治療後改善が認められ、その改善は、すべての生者につて、全治療期間中、栽持された。中寒性手養疹の患者は1週間後改善を示し、3人の患者が完全に治療した。あごひりの毛包炎についても、2~3ヶ月間の治療期間で良好な効果を示し、外陰・乾隆・火の女性は、そのそう序にがなくなった。156 患者月の全期間にわたるスクラルファート軟膏での治療中副作用は全くみられなかった。

投入からの臨床患者において、スクラルファートを皮膚と钻 職に同所徳市すると、者しい抗激生物効果が観察された。

- E) 表在性の真関皮膚感染症(輪側)の2名の患者に、実施例6のスクラルファート製剤を塗布した。1日後に着しい改善 めった。スクラルファート製剤の1日に2回3日間塗布したと ころ、皮膚には真菌感染症の臨床的散候は全くなくなった。
- P)感染症の疑いのある意為な異期間にわたる非特異的な整変にかかっている 2 名の女性に実施例 7 のスクラルファート製剤を投与した。その教育を1 日に 2 回路粘調に塗布した。 2 週間の治療後、両方の患者が臨床上完全に治癒した。 阿患者共に、ステロイドと抗酸生物剤を含むあらゆる種類の局所治療を以前に受けていたが、何年もの関効果がなかった。
- G)実施例6のスクラルファート教育を口替ヘルペス定に場所使用した。教育を1日に6回僚市し、治療はヘルペスが発疹 したらできるだけ早く関始した。4名の若い女性について評価 した。4名の全患者について治療は成功して、痛みが減少し、

有する製剤を、カミツレ(6%)とアルニカ(4%)の尊エキスを含有する勧助の観形剤と混合した。得られた飲養を観と夕方に整布した。第2姿に、試験に含まれる患者の治療についての人口試計学的データと診断の結果を示す。

第2表

<b>始</b> 新	患者の数	性料	年 🐞	塞别以勒别如(升)
アトピー性皮膚炎	8	*	18-44	1-8
	•	男	11-33	1-5
乾虧(扒発性)	1	男	13-39	1-4
	5	女	19-28	1-8
乾癬(同郎性)	6	野	19-21	1-6
	7	*	11-11	8-1
中毒性手段够	5	女	23-48	5-8
毛包炎(あごひげ)	1	91	29-64	2-3
紅門・外路都そう痒症	•	×	48-11	•

スクラルファートの教育を1日に2回場所塾布したところ、51名の患者全体が改善もしくは完全治療した。場所乾癬を有する2名の女性以外の全患者とあごひげ毛包炎の7名の男性は、以前に、スチロイドで広範囲の局所治療を受けていた。アトビー改成炎の患者には、【0~20年間の調理があり、全員がステロイドの使用後反撥現象を起こしていた。スクラルファートの教育による治療10日後には者しく改善され、アトビー性皮膚炎の患者14名中10名が、最高8ヶ月間の治療期間中、皮

程度の発生が減少じた。皮膚は、治療関始後、2~4日間以内で完全に治癒した。

- 31)実施例 6 のスクラルファート飲香を尋常性ざ筋の治療で 試験した。 1 6 ~ 2 0 歳の 3 名の女性に、 個と映に均所に飲育 を塗布した。治療の 1 日後皮膚の炎症反応が着しく減少し、 1 週間 後、小説の数が減少した。 3 名の患者全部が、ビタミンA と全身的抗生物質を含む多種類の抗ざ液治療を以飼に試みてい た。 スクラルファートは、より永捷的な効果があった。 そして、 最高 3 ケ月間の治療期間中反復異象は全くなかった。
- 1)実施例8 D)に配載したスクラルファート飲者を、駅のまわりの顔面のしわに試験した。38~45歳の5名の女性がこの飲者を1日2回使用したが、1~2週間の治療後存益な効果が報告された。

# 支施例 9

\*モルモットによる無外線日焼け(紅斑)の試験

- 1 2 頭の若い成熟SPドアルビノモルモット(雄と競、 1 0 調令、体重350~4009: Maellegaard Broeding Contro Ltd. 社から人手したDunkin Hartley 系統)を用いた。
- 励物を、不透明のPPL(Ⅳ型)かごに2~3 減づつ、 雄と 減を分けて収納した。またこのかごはペレット質 "21137 ルト ロミン(2113 Altronia)" とビタミンCで強化した水道水に は自由に近づけるようにした。 京滋は2!±2 ℃に相対程度は 55±15%に設定した。 空気は1時間に6回変え、光は6~ 18時期限射した。 順応期間は1週間であった。

対阻物質は10重量%インドメタシンのPEG480種制液で、 試験物質はシェクロースオクタスルファートで、そのカリウム 塩のPEG400による1.3及び10重量%無関液の影響であった。対阻試形剤はPEG402であった。

治療の前日に、動物の両機能の毛をかりとり、電気かみそりでもり上げた。次の日に、麻酔をかけていない動物を、光にさらされている朝と対向する間に固定した。 取匿 4 caの 2 つの間目を育するゴムシート (各々的12.5cm\*)を各動物の毛をかりとってもり上げた機能上に置いて、体の他の部分は、2 つの治療部位以外は業外線から動物を保護するために要った。次いで一度に 2 頭のモルモットに、無外線灯 (T1 20/12、JYB、Philipst) からの光を 8 caの距離で 2 0 分回原料した。

2つ紅度治療部位(各々約5cm²)の中心に、0.85m2の試験 物質、対別物質もしくは試彩剤をそれぞれ増布した。増布した 後、約30秒間、俗先で物質を皮膚にすりこんだ。予訪効果を 謝定するために、増布は批外級暴露する30分前に行った。

正の試験グループ中の | 2 級の動物の 2 4 の機敢の名々を、 試験物質と、正の対照物質としての | 0 % インドメチシンもし はく観彩剤との両方で治療した。機敢当り 2 物質の強布は、機 故の成皮の解剤上及び関連上の整理による変化を除き、無作為 の挟みの質を支持するために特定のシステムに従って行われた。 常外級最減を停止してから、 2 、 4 、 6 および 2 4 時間後に、 治療部位を挟み取り、以下の尺度で評価した。

# \*犬と猫の頃と鼻へのスクラルファートの満刻

支施例 5 の製剤を、恐らく感染とアレルギー反応が原因と思われる慢性の赤い眼をした 2 0 頭の犬で評価した。眼の満剤を円蓋部の下に、朝と夕方に適用した。 2 0 頭の動物のうち 1 4 頭が治療に反応したが、そのうちの 5 頭は、クロラムフェニコールとフシジンを含む戦の動所用流生物質による以前の治療には反応していなかった。効果は 1~5 日後に見られ、治療部間は発どの重要について 2~3 週間であった。同じ製剤をについばなどの重要についた。1 0 頭の響についれて 2~3 週間であった。 見し以内に設めたが 1 0 頭の強全部が、治療の2~3 日以内に設めたはいなくなり完全に治療した。この治療効果はステロイドによる治療で得たのと少なくとも同等に良好であった。 最後に、同じ製剤を、上部空気流路の慢性降発性感染症の3 頭の響に対して鼻の満剤として使用した。 1 満を外角孔に側と夕方に用い、他の治療は全く行わなかった。 3 頭の指令部が、治療を初めて 2~3 日後、空気流路路染症の静候がなくなった。

# 突地例 1 j

本スクラルファートの限用商剤のウサギの吸の耐性テスト 実施例5のスクラルファート製用商剤の一次の限の耐激効果を ウサギで試験した。この試験は4個のSPFアルビノ機の雌の ウサギについて行った。左眼だけを治療し、右眼は非治療の対 紙とした。膜の下側のまぶたをおだやかに引っ張って眼球から はなれさせ、中に試験物質を人れるカップを形成させて、約 0.1mgの試験製剤を入れた。次に何まぶたを約1秒間おだやか 
 紅斑(ER)の減少
 スコア

 ERの目視しうる散使なし
 0

 わずかに識別できるER
 1

 かすかな非融合性ER
 2

 顕著な非融合性ER
 3

 塗布領域を越える、類音な
 4

 均一なER
 5

 塗布領域を越える均一なER
 6

動物は無作為に狭取り、各物質についての紅斑減少スコアを 平均した。就形別対照の平均値を、正対照の平均値と試験物質 の平均値のそれぞれから引算し、正珠の紅斑減少活性を得た。

以下のような紅斑鍼少術性が見出された。

<b></b> 联形剂 (PEG 400)	0 %
正の対照(インドメタシン10%)	100%
試験物質1%(シュクロースオクタスルファート)	5 %
<b>試験物質3%(シュクロースオクタスルファート)</b>	11%
<b>苁装物質[0%(シェクロースオクタスルファート)</b>	82%
用 景 – 反応関係は間尾の試験物質を共に示し、動物	数は非常

に少ないが、この実験でシュクロースオクタスルファートは、 インドメタシンと同程度にモルモットの日焼けした(紫外線照射) 皮病の圧災を減少すると結論することができる。

#### 安施例10

に合わせた。 観を検査し取の反応のグレードを 1 時間後に起躁した。 2 4 時間後に、ocoluguttae [luoresceiniを点限する前後に検査を行った。 検査を行った後、現を 2 0 m2の 0.8% 塩化ナトリウム溶液ですすいだ。 限は治療してから 4 8時間と 7 2 時間後に検査した。 角葉紅彩および結膜 (分泌物を含む)を検査し、反応と変化を観察してスコアをつけた。 結膜のわずかな分泌物が最初の検査で、 2 頭のラビットにみとめられた。 結膜、虹彩または角膜の反応は、 24.48および 7 2 時間後の検査時のいずれのウサギにもみとめられなかった。

内臓の不透明皮、虹彩の病食、粘膜の赤いことおよび結膜の 浮髄(結膜浮瞳)について、各種の異なる振序の判定落準によっ て決定された浮均スコア値はすべて0.0であった。

Official Journal of the European Communities, 1257, 1983の利定基準, the directive of the consission, 82/461/8EC, 1983年7月29日と、上紀平均位によれば、2 写水性懸濁液中の試験スクラルファートは、銀の刺激剤には分類されないと結論される。

# 実施例 1 2

\*スクラルファートでコーティングした中心静脈カチーテル による、血性形成の助止

中心静駅シリコーン製造力テーテルによる血栓の形成について、モルモットモデルで、スクラルファートのコーティングのあるなしで試験した。筋肉組織内にうえこんだこのカテーテルに対する局所組織反応も試験した。8本のシリコーン製造カテ

特表平4-500798 (12)

ーデル(? Prench Silicone、Durascau Hedical Products A/S、オーデンスから入手)を用いた。各カテーテルは及さが約15 caであった。4本のカテーテルは、援渡コーティング法を用いて、スクラルファートの凝結晶整調液(40賞盤劣)でコートし、放射線で減速した。

シリコーン機能カテーチル(2mm)を、外科手術で顕静脈に 挿入して、先端をbijugalar junetionのレベルまで到達させた。 カテーチルの外方端を曲げて静脈に近い筋肉組織に固定した。 炭膚を常弦によって閉じた。2本の他のカテーテルを最長貴筋 の腰の部分に横方向に挿入した。各カテーテルは、小さな中間 炭膚の餌を避じて挿入し、別の小さな皮膚を避じて外に出して、 次いで最初の皮膚の傷から引出して皮下をくぐらせる。第1号 のモルモットには、コートしたカテーテルを右側に挿入し、コートしていない対照のカテーテルを右側に挿入し、第2号のモ ルモットには、カチーテルの位置を逆にした。

両方のモルモットは外科処理をしてから1週間後に稼命をかけて、全体血を行った。血管内のカテーテルまわりと静脈の血栓の塊の層を記録した。筋肉内に静入したカテーテルを取出し、カテーチルカナルまわりの筋肉組織片と皮下組織片を分離し、 同定して製取銭検査を行った。

外科処理から全様血までの | 週間の間に、カテーテルに針する明らかな反応の散役は全くみとめられなかった。 カテーテルの前方線に発見された血栓の異果は次のとおりである。

解 5 mpを静脈注制で投与した。手術後、体温の上昇は見られず、 好中球 (白血球)が急速に減少し、体力の急速な回復がみられ

外傷性制傷と難を聲傷した犬に制傷部に局所的に、20mg/mg の試験製剤を引起投与した。手術後、化機せずに急速に治癒した。 子宮を摘出した物に体質 1 Ka 当り試験製剤 5 mgを静脈注射で 投与したが、手術後、手術の傷口に炎症性反応はみられなかった。

関節炎の外科的治療をした大2匹に、手術の際に関節とそのまわりの組織に試験製制 5 mg (濃度: 1 mg/mg) を局所的に適用した。樹後、関節に殆ど難嬰はみられず、手柄して1 日後、 大連は自分の節で立っことができた。

造のインフルエンザによる慢性暴炎に苦しむ5 匹の歯に試験 製剤を1 mg/mgの過度で、1 mg/kg体度の用機で1 回静器注射 し、同製剤を各外再孔(Nostril B.D.)に1 減ずつたらして局 所適用した。4 匹の強の庭状が大きく改善され、鼻の分泌物が 減り、水っぽさがなくなり、白血球増加が減った。

腎態計による機下性肺炎に患った1匹の犬に試験製剤を20 mg/mgの構成で5mg/kg体電は、D.の用類で静脈注射により投 なした。2日後、体温は正常で、物はによる肺の変化は改符され、4日後呼吸困難と咳は消失した。

外科手術の傷口に、ポリ底酸化糖、シュクロースオクタスル ファートのカリウム塩を局所適用 (塗布) するかまたは静脈注 射で投与しても、いずれの被検体にも不耐性の微核は全然あら

	••••	
モルモットの書号	カテーテル	血柱の重量(ま)
1	お(コートしたもの)	D. 49
1	左	1.71
2	t	0.28
2	左(コートしたもの)	0.05

皮下組織において、どのカテーテルキャナルのまわりにも反応はみとめられなかった。右側と左側の両方からの筋肉組織において、非常にうすい灰色の部分がカテーテルキャナルまわりにみとめられた。この点について、左右の側の間に発はなかった。 財政独独会の結果、承依細胞が多い皮下裏と小さな液胞がカデーナルキャナルにそって見出され、周辺の結合組織には、異物の巨大細胞がみとめられた。これらの点については、コートした耶位と、対風の部位とでは、資産差は全くなかった。 実施例 13

シュクロースオクタスルファートのカリウム塩の臨床作用をイヌヤキコの各種の感染症/炎症性疾病について試験した。動物はペット解除から植物され、かつこのように治療された疾病は、臨床的関連状況を反映している。カリウム塩20 mg/mgの減臨液液を次の被除動物に思いた:

骨折大理骨を接合した犬に体質1 Eg当り試験製剤5 M9を静脈 注射で散与した。手術后、炎症または感染による体温の上昇ま たは他の臨床器様はみられなかった。

慢性子宮内養症で子宮を全御出した犬に体質!な当り試験製

われなかった。 会身的な静脈注射の処理は、すべての場合に臨 味的改善がみられ、この裏物の強力な拡炎症作用と強力な抗感 染作用を示唆するものであった。

# 实施例 1 4

ヒトの正常な単核細胞から自然発生的及び誘導受負血球凝集 (PRA-iaduced) 産生によるインターロイキンー2 (1 しー2) 及びァーインターフェロン (1 NF-gamma) の産生に対するスクラルファートの作用を試験した。整粉末化したスクラルファート (10mm) の本性製剤液100mg/meを10.1及び0.1mg/meに分割した。その結果、スクラルファートはそれ自身によりこれら2つのシトキンの産生を活性化しないことを示した。 (1.~2 (4.40.780/me) 及びァー18F(0.180.>1800/me) のPHA 活性化産生を用量関連的に関止した。この生体外モデルで試験する時、スクラルファートは抗炎症作用を示すことが結論づけられた。

スクラルファート100mg/mgの貯蔵器局後には沈降物があり、スクラルファートの10、 I 及び0.1mg/mgの希釈液を調整する時、主に上産液を使用した。従って上紀の抗炎症作用は、主として溶解状態のスクラルファートに基づくものであり、スクラルファートは殆どイオン化したシュクロースオクタスルファートとアルミニウムイオンの影響で測々に存在していると考えられる。従ってこの生体外をデルで示された抗炎症作用は、殆どポリ硫酸化酶、シュクロースオクタスメファートに基づく作用

# 特表平4-500798 (13)

# 補正書の翻訳文提出書 (始終法第184条のB)

平成2年6月20日

#### 特許庁長官 吉 田 文 鮫 殿

国際出版の表示
 PCT/DK88/Q0217



2. 発明の名称 硫酸化糖類の用途

3.特許出職人

住 所 デンマーク、デイケイー2800 ヘレラツブ、

ストランドペイエン 122

名 称 ガーク メディテツク エイ/エス

代表者 ブーク,ニールス

代表者 ヨルゲンセン, ブレベン ルード

四 幕 デンマーク

> 住 所 大阪市北区西天嶺 5 丁目 I - 3 クオーター・ワンビル 電話 (06) 365-0718 \_\_\_\_\_

氏名 弁理士(6524) 野 河 信太城(武)

5. 補正書の提出年月日 1990年1月3日



6. 添付書取の目録

(1) 補正書の解訳文

方式 (音)

1 2

- 納、特に遊飯股化された単額もしくは二額である請求項!~4 のいずれか!つに記載の用途。
- 6. ポリ 硫酸化物がシュクロースオクタルスルファートである助求項 5 記載の用途。
- 7. 就酸化された単糖もしくは二糖が、離化されるかまたは 塩を形成する物質が、金属の例えばアルカリ金属もしくはアル カリ土筍金属(例えばナトリウム、カリウム、カルシウム、マ グネシウムもしくはパリウム)またはアルミニウム、菱鉛、解、 ジルコニウム、チタン、ピスマス、マンガンもしくはオスミウ ム、または有機塩蒸(例えばアミノ酸)である糖水項=記載の 用油。
- 8. ポリ保険化額が、シェクロースオクタスルファートのカ リウム塩もしくはナトリウム塩である除水項6記載の用途。
- 9. ポリ破散化糖が、シュクロースオクタスルファートのアルミニウム領境であるスクラルファートである請求項6記載の 用途。
- 10. 医療が、皮膚もしくは粘膜への局所適用に適切な、飼えば、粉剤、ペースト剤、吹青、ローション剤、ゲル剤、クリーム剤、強剤、乳酸液剤、溶液剤、脂酸液剤、スプレー剤、スポンツ、ストリップ、ブラスター、パッド、ドレッシングもしくはオストミーブレートの影響である頭求項 I ~ 9 のいずれかしつに記載の用途。
- 「I. 医薬が、製剤に対して、0.001~99重要%、一般に 0.01~75世最%、さらに一般に0.1~20重量%の量の底酸化さ

# 対象の概能

- 2. 物が、キシロース、フルクトースおよびグルコースからなる群から選択される単額である嫌求項(紀載の日流、
- 3. 糖が、シュクロース、ラクトース、マルトースおよびセロビオースからなる群から選択される二糖である諸求項 | 記載の別途。
- 4. 駆像化された単額もしくは二額が、非就酸化多額の、例えばヒアルロン酸と紅合わされる請求項「記載の用途。
- 5.単級もしくは二額が、ポリ硫酸化された単糖もしくは二

れた単着もしくは二輪からなる局所用製剤の形態である糖求項 1~10のいずれかしつに記載の用途。

- 12.粘膜が、腱、鼻もしくは弱の粘膜である精水項!記載の用途。
- 13. 医薬が、施坐率、タンボン、施洗浄用鉄調液、独用の 設知もしくはトローチ、独用のクリームもしくはゲルもしくは 飲養、鼻用挿入剤、鼻用の調剤もしくはスプレー酸、鼻用の飲 者もしくはゲル剤、または暇用調剤、収用強剤、設用ゲル剤も しくは軽用挿入剤のような、独、鼻、もしくは眼への塗布に用 いるのに適切な影節である環境 1.2 記載の用途。
- 14. 臓酸化された単糖もしくは二糖もしくはその塩もしく は粉体を、医素として許容される担体もしくは臓形剤とともに 含有する、特に、皮膚、鼻腎器粘薬面、鼻口腔粘膜面、非膀胱 粘膜面もしくは上皮表面に局所塗布するための医薬製剤。
- ↓ 5 . 鼻、呼吸器官、膜、耳、腫、外肢部の粘膜;くちびると肛門周辺領域のような境界領域;および皮膚に関所患者するよう設計されている前水項 | 4 紀載の影魔製剤。
- 16. 競坐数、タンボン、腹洗浄用整調故、腔用の錠剤もしくはトローチ、陸用のタリームもしくはゲルもしくは飲膏、鼻、 口弾入剤、具用の検剤もしくはスプレー剤、鼻用の飲膏もしく はゲル剤、または吸用摘剤、吸用塗剤、関用ゲル剤もしくは収 用弾入剤の形態である除水項15起軟の区薬製剤。
- 17. 始が、キシロース、フルクトースおよびグルコースからなる群から選択される単輪で る頭求理」4記載の疾患型剤。

# 特表平4-500798 (14)

- 18. 輪が、シェクロース、ラクトース、マルトースおよび セロビオースからなる群から選択される二輪である時求項(4 紀載の医薬製剤。
- 19. 健康化物された単物もしくは二糖が、非硫酸化多糖の 例えばヒアルロン酸と組合わされる請求項 34~16のいずれ か1つに記載の医薬製料。
- 20. 単輪もしくは二輪が、ポリ就像化された単輪もしくは 二輪であり、特に過碳酸化された単輪もしくは二輪である請求 項14~19のいずれか1つに起数の匹薬契約。
- 2 1 . ポリ硫酸化酶がシュクロースオクタスルファートである幼水項 2 0 紀載の医薬組成物。
- 22. 硫酸化された単糖もしくは二糖が、雌化されるかまたは塩を形成する物質が、金属の例えばアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属(例えばナトリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウムもしくはパリウム)またはアルミニウム、亜鉛、銅、ジルコニウム、チタン、ピスマス、マンガンもしくはオスミウム、または有価塩基(例えばアミノ酸)である娘求項14~16のいずれかしつに配数の変素製剤。
- 23. ポリ硫酸化粧が、シュクロースオクタスルファートのカリクム塩もしくはナトリウム塩である請求項2.1 記載の医薬物は.
- 24. ポリ硫酸化物が、シュクロースオクタスルファートの アルミニウム鉛塩であるスクラルファートである線水項23紀 載の医療製剤。
- ることからなる、体験のライニングを含む、動物もしくはヒト の皮膚、非胃腫粘膜面、井口腔粘膜面もしくは上皮面の炎症も しくは感染症の発現を予防もしくは治療する方法。
- 28. 破骸化された単館もしくは二割またはその塩もしくは 結体の治療上もしくは予防上育効な量を、動物もしくはヒトに 全身的に注射することからなる、動物もしくはヒトの、伝染性、 悪性もしくはアレルギー性/免疫性の疾病を予防もしくは治療 する方法。
- 29. 精が、キシロース、フルクトースおよびグルコースからなる群から選択される単軸である韓求項27もしくは28に記載の方法。
- 30、糖が、シュクロース、ラクトース、マルトースおよび セロビオースからなる群から選択される二額である雑水項27 もしくは28に配配の方法。
- 3 1. 硫酸化された単額もしくは二額が、非硫酸化多糖の、 例えばヒアルロン酸と組合わされる請求項27または28に記 能の方法。
- 32. 単敏もしくは二値が、ポリ就酸化された単額もしくは 二葉の、特に過酸酸化された単額もしくは二種である請求項2 7~31のいずれか1つに起酸の方法。
- 3.3、ポリ就酸化粧がシュクロースオクタスルファートである結束項3.2 紅錐の用途。
- 3.4. 碗酸化された単額もしくは二糖が、鍵化されるかまた は塩を形成する物質が、金属の例えばアルカリ金属もしくはア

- 28. 鏡酸化された単額もしくは二糖を、製剤に対して0.001~99重量%、一般に0.01~75重量%、さらに一般に0.1~20重量%、とくに1~10重量%の量で含有する同所用製剤の形態か、または破散化さりた単軸をもしくは二糖を、溶液剤もしくは懸調剤に対して、9.01~75重量%、より一般的に0.1~20重量%、とくに0.5~10重量%の表皮で含有する溶液剤もしくは懸調剤の形態である の形態である 剤、の形態である 剤、
- ルカリ土類金属(例えばナトリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウムもしくはパリウム)またはアルミニウム、亜鉛、網、ジルコニウム、チタン、ビスマス、マンガンもしくはオスミウム、または有機塩姜(例えばアミノ酸)である健康項27または28に記載の方法。
- 35、ポリ乾酸化糖が、シュクロースオクタスルファートの カリウム塩もしくはナトリウム塩である歳未項33記載の方法。
- 36. ポリ咳酸化糖が、シュクロースオクタスルファートの アルミニウム環境であるスクラルファートである請求項33記 敵の方法。
- 37. 破骸化された単着もしくは二独もしくはその場もしくは結体が、粉剤、ベースト剤、飲育、ローション剤、ゲル剤、クリーム剤、生剤、乳糖液剤、溶液剤、整糖液剤、スプレー剤、スポンジ、ストリップ、プラスター、パッド、ドレッシングもしくはオストミープレートとして適用される請求項27.29 および30のいずれか1つに記載の方法。
- 38、硫酸化された単勝もしくは二糖もしくはその場もしく は解体を、培養物の増殖塔地に添加することからなる組織培養 物を増殖させる方法。

# 特表平4-500798 (15)

		T/DX88/00217
L ELPOSIFICATION OF BURJET MATTER W		1
Authorized to International Papers Chambiganian (IPC)	n a rice property (prosperties and tall if	
A 61 K 31/70. 31/725		
IL PIGLAG BEARE HED		
	Occommend Substitut !	
Classed compa Bystom	Charleson Special	
IPC 4 1 11/20 11/20		
US C1 424:180, 183, 314	715, 31/72, 31/725, 31/735	
As the parent new that	and of the last desired to the laster thanks	•
SI, NO, DK, FI cleases as above		
	HET!	
respons to Constant, " and business	m. where appropriate, of the returned parameter of	Referent to Claim for of
DE, A, 3 131 811 (823A)		1, 5, 9, 12,
21 April 1983		13, 14, 19, 24
See the whole do	cusest,	26, 28, 31, 32
EP. A. 63 973 (LABRORAT	WETER BOOK	ľ
3 November 1982	OUTED PURY	1. 5. 9. 12-15
See page 4, line	s 18-27, page 10, lines 3-4	17-21, 24, 26, 1 28, 31, 32
4 7k, 2503563	,	.   20, 31, 32
A7, E, 6388		1
EP. A. 97 625 (SOCIETA	ITALO BEITANNICA L. NAVETTI	
B. ROBERTS & CO)		1, 5, 9, 12-14 24, 26, 28, 31
4 Japuary 1984		32
See especially c	lain 10.	i -
4 62, 3376116		
RP. A. 130 550 (INTERNE	DICAT CHRN	
9 January 1983	,,	1. 5. 9. 12-15 137-21, 20. 26.
See page 1, examp	plas.	28. 31, 32
4 JP, 3323389		
CA, 60036414		l
I	/	ł
		<b>}</b>
* Bentife graphese of stad december, to	·**	or the enterprised filtre days
"A" descripts sphering the gardens state at the set will therefored to be of deductor represent.	de place and property and the party of the p	
The party department but authorized on at other step you	ornaniant of particular out	
An advantage of the company and the processing of the company of the company and the company of	Total or comment of	دسته خسست
And the state of the set of the second and the second	infraction or formulate on desperature group of annihilature real substitution of annihilature real substitution of annihilature real substitution of the formulation	
	Francis and appropriate on	
"F" day man make had prior to the international figure	A primary and a total or	
r. EMTPRATION He of the Actual Computing of the International Sports		
Pb9-03-29	1	
Martiner Language Agencies		89 -03- 3 :
	States Foreland	
edish Pstant Office		

w Assistant In. PCT/DK88/00217

Comments .	-	of Contemps, was related when the debutters, it is not contempted.	Referent to Clark the
x	EF. A.	136 782 (CILCO INC) 10 April 1996 5ma page 2, lima 19 - page 3, lima 4. JP. 60056922 Ca. 1440929	1, 5, 6, 9, 1 21, 24, 26, 2 31, 32
I.	tr. A,	230 023 (MARIOS LABORATORIES 18C) . 29 July 1987 few page A, lime 6 - page 16, lime 16, examples	3-4, 7-10, 12 19, 19-23, 26- 29, 31, 32
*	US, A.	* December 1984	1, 5, 9, 12-1: 17-21, 24, 26 28, 31, 32
x	J, 1703	in Journal of Gestroepterology, Vol. BG, No. 5, W.S. Brooks Jr., "The uses of sucralfate", 106-209, see the whole document.	1. 4, 7-9, 11. 21, 2), 28-32
'	£7, A,		1, 4, 7-9, 11- 21, 23-32
•	IP. A.	See page 2, lines 20-26 and page 3, lines 8-20.	1, 4, 7-9, 11- 21, 23-32
•   		4 640 912 (M.S.HAUSHAM) 3 February 1987 See the whole document.	), 5, 9, 12-14 18-21, 24, 28, 31, 32
P. X	₽, A,	3 February 1965	1, 5, 9, 12-14 18-23, 24, 28, 31, 32
. CE 1 114			

Rethod for treating human of saimel body by surgery or therapy (see rule 39 (iv)). He transmisses appared additional nation than early findly said by the naptions, that their them than distinct the majority additional transmission to which has now paid, applicably distinct. 8. Its regular additional entrol time was their paid by the nations, Conservants, the loss pre-present transmission of the parties as a present the plant as a present. AD As all parachally obtains about to complete orbitals shall providing an important of the approximation has formed as Provide as the approximation of the

第1頁の統き

優先権主張 **201988年9月9日**9デンマーク(DK) **205054/88** 

②発 明 者 ブーク,ニールス

デンマーク、デイケイー2900 ヘレラツブ、ストランドペイエン

122